Family list 3 family member for: JP59190945 Derived from 1 application.

1 PRODUCTION OF TETRACARBOXYLIC ACID

Publication info: **JP1609203C C** - 1991-06-28

JP2031681B B - 1990-07-16 JP59190945 A - 1984-10-29

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Best Available Copy

PRODUCTION OF TETRACARBOXYLIC ACID

Patent number:

JP59190945

Publication date:

1984-10-29

Inventor:

OKA HITOSHI; FUJIWARA HIDEETSU; YOSHIDA

YOSHINORI

Applicant:

JAPAN SYNTHETIC RUBBER CO LTD

Classification:

- international:

C07C51/275; C07C61/06

- european:

Application number: JP19830064585 19830414 Priority number(s): JP19830064585 19830414

Report a data error here

Abstract of JP59190945

PURPOSE:To obtain the titled compound useful as a raw material of polyamide or polyimide and a hardener for epoxy resin, etc., suppressing the production of NOx, by oxidizing hydroxy-dicyclopentadiene with nitric acid while keeping the oxygen partial pressure in the reaction system within a specific range. CONSTITUTION:2,3,5-Tricarboxy-cyclopentylacetic acid is prepared by oxidizing hydroxy-dicyclopentadiene with nitric acid in the presence of a metallic salt catalyst such as ammonium metavanadate, sodium nitrite, etc., keeping the oxygen partial pressure in the reaction system to >=0.5kg/cm<2>G (higher the better but preferably <=50kg/cm<2> from the view point of safety). The reaction temperature is preferably 20-80 deg.C, especially 40-60 deg.C. By keeping the oxygen partial pressure within the above range, the generated NO is oxidized to nitric acid, the generation of NOx gas can be reduced remarkably, the concentration of nitric acid in the reaction liquid becomes high, and the yield of the objective compound by the crystallization and separation can be improved.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



(3) 日本国特許庁 (JP)

①特許出額公開

砂公開特許公報(A)

昭59—190945

(Dint. Cl.³) C 07 C 61/06 識別記号

庁内整理番号 8318-4H 砂公開 昭和59年(1984)10月29日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 3 頁)

60テトラカルボン酸の製造方法

②特

頭 昭58-64585

②出

頁 昭58(1983)4月14日

の発 明 者

岡仁志

東京都中央区築地二丁目11番24 号日本合成ゴム株式会社内

心発 明 者 藤原秀悦

東京都中央区築地二丁目11番24

号日本合成ゴム株式会社内

@発 明 者 吉田淑則

東京都中央区築地二丁目11番24 号日本合成ゴム株式会社内

の出 願 人 日本合成ゴム株式会社 1

東京都中央区築地2丁目11番24

号

四代 理 人 弁理士 川北武長

明和一

1. 発明の名称

テトラカルポン酸の製造方法

2. 特許情求の範囲

(I) ヒドロキシージンクロベンタジエンを硝酸により酸化してテトラカルボン酸を製造する方法において、反応系の酸素分圧を0.5 kg/cd C以上に保つことを特徴とするテトラカルボン酸の製造方法。

3. 発明の詳和な説明

本発明は、テトラカルポン酸の製造方法に関し、特にヒドロキシージンクロペンタジエンからテトラカルポン酸である2、3、5ートリカルポキシーシクロペンチル酢酸(TCAと略称する)を効率良く製造する方法に関するものである。

一般にテトラカルボン酸は、ポリアミドまたはポリイミドの原料として、またエポキン仏閣ので 化剤その他として有用であり、具体的にはピロメリット酸等の芳香族テトラカルボン酸、ブタンテトラカルボン酸等の脂肪族テトラカルボン酸がよ く知られており、また前記TCAは、次の譲渡式 で示される脂項族テトラカルポン酸である。

このTCAの製造方法としては、工業的に安領に得られるジンクロペンタジエンをオゾン分解的、要に過酸化水素に対しては、工業的に安領をおり、355号明細書またはより、0 rg、2537~2541頁、1963年参照)、またはジンクロペンタジエンを水和して限られるとドロキシージンクロペンタジエンを水和して下、HーDCPと略称まる方法(ドイツ特許第10781を6号明細を対する方法(ドイツ特許第10781を6号明細を分解する際に爆発性の高いオゾニドを生成するために工業的規模の生産では危険性が大きく、00円のもに加えるHーDCPの

(1)

(2)

供給量を調整することによって、比較的容易に反応制御が行えるという反面、反応時に多量の窒素 敵化物(NO×)ガスが発生するために、その超 収および処理が繁雑であるという欠点があった。

本発明者らは、H-DCPから硝酸酸化によっすてCAを製造する際に生成するNOxを低減するであることを目的として、鋭意研究を敷わた結果、反応系の酸素分圧を0.5 kr/cd G以上に保ちながら反応させることにより、発生するNOxガスの最を考しく減少することができ、さらにそのために硝酸の消費費をも考しく少なくできること、そのうえに、生成TCAを最近単常する豚の収率が向上することを見い出し、本発明に到途した。

本発明は、ヒドロキシージシクロベンタジェンを研酸により酸化してテトラカルボン酸を製造する方法において、反応系の酸素分圧を 0.5 畑/dl G以上に保つことを特徴とする。

本発明における使用原料であるH‐DCPは、 通常、ジンクロベンタジエンと水とを硫酸、酸性 階イオン交換樹脂等の触媒の存在下で反応させる

(3)

を開始する。酸素分圧は0.5 kg/cd C以上であれば高いほど好ましいが、安全性の面から5 0 kg/cd C以下とすることが好ましい。酸素分圧が0.5 kg/cd Cに違しないと、反応の際のNOxがス抑制効果が充分に得られない。反応に際しては、一定時間毎に生成するCOxがスおよびNOxがスを抜き出し、その都度、酸素または空気を補給し、酸素分圧を0.5 kg/cd C以上に保持する。これらの慢作は自動的に行なうことができる。

上記のように酸素分圧を一定値以上に保って反応を行なうことにより、常圧(関放系)で反応を行なう場合に比較して、発生するNOxガスが署しく減少する。これは、次式(1)、(2)に示すように発生したNOが酸化されて硼酸を再生成するからである。このため、反応で清費する硫酸の量も減少することができる。

3 NO₂ + H₂ O→ 2 H NO₃ + NO (2) 得られた反応液からT C A を回収する方法としては、例えば反応液をそのまま、もしくは濃縮し ことによって得られる。

また酸化剤である硝酸は、適常30 配量が以上、 好ましくは40~90 質量%の液度のものが用い られる。

本発明における反応は、発無反応であため、 研散中にH-DCPを摘下し、除無を行いなから 反応させるのが一般的である。反応温度が呼に 20~80℃、特に40~60℃の節温度が呼に ので好変しくない。また低すぎると反応速度に生じが ので好象しくなく、また低すぎると反応速度に生じがある。 とでいました低速としていからる。 とでおけるとはないからる。 とでおいたがある。 とでおいたのでは、メタバナジンーが、 ない、金属地が好ましく、これらはH-DCPに納 といったの金属地が好ましく。 これられるが、 をの金属地が好ました。 というれるが、 においるの。 をの金属地が好ました。 をの金属地が好ました。 というれるが、 においるの。 をの金属地が好ました。 をの金属地が好また。 をの金属地が好ました。 をの金属地が好また。 をの金属地が好また。 をの金属地が好また。 をの金属地が好また。 をの金属地が好また。 をの金属地が好また。 をの金属地が好また。 をの金属地が好また。 との金属地が好また。 との金属地が好また。 との金属地が好また。 との金属地が好また。 との金属地が好また。 との金属地がするが、 をの金属地がよるが、 をの金属地がよるが、 をの金属地がよるが、 をの金属地がよるが、 をの金属地がよるが、 をの金属地がよるが、 との金属地がよるが、 との金属地がよるが、 との金属地がよるが、 との金属地がよるが、 との金属地がよるが、 との金属地が、 との金属地が、 との金属地が、 との金属地が、 との一般が、 との一般な との

本発明においては、上記反応系の酸聚分圧を 0.5 ks / cd C以上に保持する。具体的には酸素線である酸素または空気を酸化反応器供給して酸素分圧が 0.5 kg/cd C以上になるように昇圧し、反応

(4)

た後や却し、最折するTCAを得る方法があるが、 その際酸素分圧を一定値以上に保って反応を行う と、反応液中の磷酸濃度を高く保つことができ、 溶解度の点から最近単離する際のTCAの収率を 向上させることができる。また、反応液から硝酸 を智去した後、メタノールによってメチルエステ ル化し、TCAのメチルエステルとして回収する ことも可能である。

以下、本発明を実施例によって更に具体的に提 朝するが、本発明は、以下の実施例に繋約される ものではない。

実施例 1

2 8 のステンレス (SUS316) 数の反応器に7 0 重量が硝酸1 4 0 0 g およびメタバナジン酸アンモニウム 0.2 8 g を仕込み、5 0 でに昇温後、酸素を吹き込んで5 kg/cd G まで昇圧した。次に反応器内にH-DCPを100g/特で供給すると共に、反応複を循環させ、接觸環液を冷却しながら、反応器内の温度を60でに保った。2 時間H-DCPを供給した後、さらに6時間反応

(5)

(5)

--278--

特問昭59-190945(3)

で生成するガスが出なくなるまで反応を続けた。 その間に発生するガスは定期的に抜き出し、その 都度、酸素を吹き込んでもなノロCまで昇圧した。

反応器から抜き出したガスを全番補無し、分析を行った結果を第1度に示した(ただし、酸素の分析値は除く)。なお、反応後の反応液中の研酸 速度は51重量%であった。さらに反応液を800まで適齢し、20℃で16時間静宜して、品折したTCAを、メチルイソブチルケトンで洗浄し、乾燥してTCAの白色粉末210gを得た。

股東分圧を 0.8 はノod C で反応を行う以外は、 実施例 1 と同様に反応を行なった。 その間、発生 したガスを全量情楽し、分析を行った。 結果を第 1 表に示した。なお反応後の反応被中の硝酸碾度 は 4 5 銀蛋%であった。さらに反応被を 8 0 0 g まで複縮し、実施例 1 と同様に晶折精製を行って T C A の白色粉末 1 9 5 g を得た。

比較例 1

常圧近くの酸素分圧 0.2 ㎏/៨Gで反応を行な

(7)

また反応後の硝酸濃度が高いため、硝酸の使用費も少なく、更に晶析単離して得られるTCAの収率が高いことがわかる。

代理人 弁理士 川 北 武 長

う以外は、実施例1と同様に反応を行った。その 研、発生したガスを全量情報し、分析を行った結 県を第1表に示した。なお、反応後の反応液中の 研除機度は34重量がであった。さらに反応液を 800gまで機綱し、実施例1と同様に品析、精 銀を行ってTCAの白色粉末165gを得た。

第1段

発生 ガス種類	突施例 1	実施例2.	比較例1
CO	0. 1 3	0. 1 2	0.10
C Oz	0.85	0. 8 7	0.83
N O ₂	0. 2 5	0.85	2. 5 0
NO	0. 1 2	0. 5 0	1.40
N ₂ O	0. 6 0	0. 5 5	C. 7 C
N ₁	0.47	0. 5 0	0. 5 5

* 裏中の数値は、原料 H - D C P に対するモル比を示す。

上記結果から明らかなように、本発明方法は、 従来法に較べて生成するNO×置が着しく少なく、

(8)

Best Available Copy